JP60244288

Publication Title:

PREPARATION OF STABLE SERRAPEPTASE POWDER

Abstract:

Abstract of JP60244288

PURPOSE:To prepare stable serrapeptase powder capable of withstanding preservation for a long period, by spray-drying a mixed aqueous solution of serrapeptase with lactose, dextran, dextrin, etc. in preparing the titled stable powder. CONSTITUTION:A mixed aqueous solution of serrapeptase with one or two or more protective substances consisting of lactose, dextran, dextrin or mannitol is prepared. The amount of the protective substances to be incorporated is 0.5-1pt.wt. based on one pt.wt. serrapeptase. The resultant mixed aqueous solution is then spray-dried at about <=120 deg.C nozzle inlet temperature to prepare the aimed serrapeptase powder efficiently at a low cost. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-244288

60Int Cl.4 C 12 N 9/96 識別記号

庁内整理番号 7421 - 4B ❸公開 昭和60年(1985)12月4日

審査請求 未請求 発明の数 1 (全 3 頁)

❷発明の名称 安定なセラペプターゼ粉末の製造方法

> 21)特 願 昭59-101348

23出 願 昭59(1984)5月18日

砂発 明 者 石。田 震 諰 守山市立入町57-11

個発 明 者 神 山 清 勝 京都市南区久世上久世86番地

70発 明 者 Ш 田 仁 静岡県田方郡大仁町吉田774ノ1

⑫発 明 者 佐藤 三治 藤井寺市藤井寺4丁目10番11号

⑪出 願 人 大蔵製薬株式会社 京都市南区東九条柳下町66番地

砂代 理 人 弁理士 山根 腎蔵

明

/. 発明の名称

安定なセラペプターゼ粉末の製造方法 2.特許請求の範囲

- (1) セラペプターゼと保護物質との混合水溶液 を噴霧乾燥することを特徴とする安定なセラ ペプターゼ粉末の製造方法。
- (2) 保護物質が、乳糖、デキストラン、デキス トリン又はマンニトールである場合の特許請 求の範囲第1項記載の安定なセラペプターゼ 粉末の製造方法。
- (3) 保護物質が、1種又は2種以上の物質から なる場合の特許請求の範囲第1項及び第2項 記載の安定なセラペプターゼ粉末の製造方法。
- (4) 保護物質の混入量がセラペプターゼ1 (重 量)部に対し 0.5 乃至 1.0 (重量)部である 場合の特許請求の範囲第1項乃至第3項記載 の安定なセラペプターゼ粉末の製造方法。

3.発明の詳細な説明

く技術分野>

本発明は安定なセラペプターゼ粉末を製造す る方法に関する。

く技術的背景>

セラペプターゼはセラチア属菌株の産生する 蛋白質分解酵素で強い消炎作用を有することか ら医薬品として広く臨床に供せられている。し かし、このセラペプターゼは熱に対して比較的 不安定であり、かつ製剤化(打錠、コーティン グ及び乾燥)の過程で一部失活するばかりでな く、長期間に亘り品質を安定に保つことが困難 であった。

く従来の技術>

このようにセラペプターゼは、それ自身の凍 結乾燥、減圧乾燥により粉末化することによっ てかなりの活性損失を伴うため、乳糖や各種の アミノ酸の共存下に√乾燥することによって活性 の損失を防ぐ方法が考案されている。特開昭 5 8-134991号はこの考案の近時の例であ り、乳糖、庶糖、ゼラチン、アスパラギン酸あ

るいはグルタミン酸とセラペプターゼとの混合 液を凍結乾燥することによってセラペプターゼ を安定化する方法に関する。

く発明の解決しようとする問題点>

しかし、この方法では、凍結乾燥法を適用す るものであり、セラペプターゼ粉末を工業的規 模で大量に製造するには長時間を要し且つ経済 的な点から優れた方法とは言えず、それ自身安 定であるばかりでなく、製剤化に際して生じる 種々の条件下で安定でかつ長期保存に耐えるセ ラペプターゼ粉末をより多量に速く経済的に製 造する方法の開発が望まれている。

く問題点を解決するための手段>

本発明は、前記したようにセラペプターゼな どの酵素が熱に対して不安定と一般に考えられ ていたにもかかわらず、意外にも乳糖などの保 護物質の共存下で短時間であれば120℃以下 で安定性が保たれ噴霧乾燥に十分耐え得ること を見い出した結果なされたもので、セラペプタ ーゼと保護物質との混合水溶液を噴霧乾燥する

度65℃以下に調節することが望ましい。 く発明の効果>

この噴霧乾燥工程に於いて、噴霧粒は、その 含有水が気化する際冷却され、さらに保護物質 により包被される状態で乾燥されるため熱の作 用が直接及ばず、その含むセラペプターゼの活 性が維持されると考えられる。

また、凍結乾燥による粉末がアモルファスで 極めて大きな表面積を有するのに対し、本発明 によって得られるセラペプターゼ粉末は比較的 表面積が小さい球状を呈する。従って、セラペ プターゼは保護物質により密に包被され外界と の接触が制限されることによって、その活性が 打錠、コーティング、錠剤の乾燥等の加工工程 に於いても安定で、さらに長期の保存に於いて もその活性が失われない。

このようにセラペプタ.-ゼ粉末が噴霧乾燥法 を適用して得られ、生産工程に於いてその粉末 の取得が直接的かつ連続的であるので、安定な ことを特徴とする安定なセラペプターゼ粉末の 製造方法である。

本発明に於いて適用できる保護物質としては、 乳糖、デキストラン、デキストリンあるいはマ ンニトールが好適で、このとき、乳糖は無水物、 一水加物いずれも利用し得る。またそれぞれ単 独であるいは2種以上の混合物として用いるこ とができる。

この保護物質は、水溶液としてセラペプター ぜと混合するか又は固体のままセラペプターゼ 水溶液に加え溶解することによって混合水溶液 とされる。またこの保護物質の混入量は、実施 例1で示されるように、保護物質の量が多いほ どセラペプターゼの活性安定化率が高くなるこ とが予想され、さらにセラペプターゼ1(重量) 部に対し 0.5 乃至 1.0 (重量)部で十分効果 が期待できることも判明した。

この混合水溶液を噴霧乾燥する際、その水溶 液の溶質の濃度は15~25%とし、噴霧乾燥 装置でのノズル入口温度120℃以下、出口温

セラペプターゼ粉末を効率的にかつ安価に製造 することが可能となる。

以下に本発明の実施例を説明する。

く実施例1>

セラペプターゼ (5 5 0 0 単位/mg) 水溶液に 下表Ⅰの混合比となるように乳糖を溶かして溶 質として20%(*/v)の混合水溶液となし、 この混合水溶液を、ノズル入口温度100℃、 出口温度 6 0 ℃ に調節し、 4 ℓ/hr で 噴霧乾燥 しセラペプターゼ粉末を得た。このセラペプタ ーゼ粉末について安定性(65℃、50日後の 活性残存率)を測定した結果を下表」に示した。 なお、噴霧乾燥による活性の低下はなかった。

(表1)

混合比	1: 0	1 : 0.2	1 : 0.5	1 : 1.0
残存率	7 9.6	8 3. 9	9 3. 7	9 6. 1

上表Ⅰに於いて、「混合比」は、セラペプタ -ゼ:乳糖(重量比)であり、「残存率」は、

(安定性試験実施後の活性/安定性試験実施前の活性)×100%を示す。

く実施例2>

セラペプターゼと保護物質の各20%(*/v) 水溶液を混合し、この混合水溶液を実施例1と 同一条件下で噴霧乾燥を行ないセラペプターゼ 粉末を得た。このセラペプターゼ粉末の65℃、 後 50日_人の安定試験結果を表Ⅱに示した。

なお、いずれの保護物質を使用した場合も噴霧乾燥による活性の低下はなかった。

(表Ⅱ)

保護物質	なし	乳糖	デキストラン	デキストリン
残存率	7 6. 9	9 5. 9	9 8. 2	9 3. 6

マンニトール	乳糖 - デキストラン (重量比1:1混合物)
9 2. 3	9 8. 8

上表 II に於いて、セラペプターゼと保護物質との混合比は重量比 1 : 1 であった。また、「残存率」については前記に同じ。また、使用し

上表正に於いて、セラベプターゼと保護物質との混合比は重量比1:1であった。また、「残存率」については前記に同じ。また、使用したデキストランの分子量は20万であった。

出願人 大蔵製薬株式会社 代理人 山 根 賢 蔵之程理 cn宮木 たデキストランの分子量は20万であった。 <実施例3>

実施例 2 で得られたセラペプターゼ粉末を次の処方、即ち、セラペプターゼ粉末 5.0 mm、無水ケイ酸 2.9 mm、HPC 0.3 mm、乳糖 8 3.9 mm、コーンスターチ 4 6.7 mm、及びステアリン酸マグネシウム 1.2 mm を混合し、常法により打錠したのちフィルムコートを施し、65℃、50日後、及び錠剤をピロ包装した後 40℃、75%RH、6ケ月後の活性残存率を測定し表Ⅲに示した。この表Ⅲに示す結果から判るように、この錠剤はきわめて安定であった。

(表皿)

条件保護物質	なし	乳糖	デキストラン	デキストリン
65℃、50日	6 3. 8	9 3. 8	9 5. 1	9 0. 9
40°C、75%RH 6ケ月	5 9. 3	9 5. 1	9 4. 8	9 2. 3

マンニトール	乳糖 - デキストラン (重量比 1: 1 混合物)
9 3. 1	9 6. 7
9 3. 0	9 8. 0